.int. Ci. ³:

C 07 D 249/14 A 61 K 31/41



BEST AVAILABLE COPY



Offenlegungsschrift

Aktenzeichen: Anmeldeteg:

P 29 10 330,8

Ø 43

0

@

16. 3.79

Offenlegungstag:

2. 10. 80

3 Unionspriorität:

30 30 30

(59) Bezeichnung: 1-Phenyl-3-amino-5-hydroxy-1,2.4-triazolderivate, Verfahren zu ihrer

Herstellung und ihre Verwendung als Arzneimittel

0 Anmelder: Hoechst AG, 6000 Frankfurt

0 Erfinder: Loewe, Heinz, Dipt.-Chem. Dr., 6233 Kelkheim; Urbanietz, Josef,

6231 Schwalbach; Alpermann, Georg, Dr., 6240 Königstein

11/100

Patentansprüche:

2910330

(1) 1-Phenyl-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazolderivate der Formel (1)

$$H_2N-C = N - N - R_1$$

$$N = C$$

$$OH$$

$$R_3$$
(1)

- in der R₁, R₂ und R₃ gleich oder verschieden sein können und Alkyl mit 1 4 C-Atomen, wobei im Falle der Substitution durch 2 Alkylgruppen in ortho-position zueinander die beiden Alkyle mit zusammen 4 C-Atomen einen Ring bilden können,
- 15 Alkoxy mit 1 4 C-Atomen, Halogen oder Trifluormethyl in der R_1 und/oder R_2 auch Wasserstoff und unabhängig davon R_3 auch gegebenenfalls substituiertes Phenoxy bedeuten.
- 2. Verfahren zur Herstellung der Verbindung der Formel (1), 20 dadruch gekennzeichnet, daß man ein
 - a) Phenylhydrazinderivat der Formel (2)

$$H_2N-NH- \begin{array}{c} R_1 \\ R_2 \end{array}$$
 (2)

in der R₁, R₂ und R₃ die für Formel (1) angegebenen Bedeutungen haben, mit S-Methyl-bis-methoxycarbonylisothioharnstoff umsetzt und das erhaltene 1,2,4-Triazolderivat der Formel (3)

$$CH_{3}OOC-NH-C = N - N - R_{3}$$
 R_{3}
 R_{3}
 R_{3}

35

30

in der R₁, R₂ und R₃ die für Formel (1) angegebenen Bedeutungen haben, im alkalischen Medium verseift,

- b) ein Phenylhydrazinderivat der Formel (2), in der R_1 , R_2 und R_3 die für Formel (1) angegebenen Bedeutungen haben, mit S-Methyl-mono-methoxycarbonyl-isothioharnstoff bei erhöhter Temperatur umsetzt,
- c) ein Phenylhydrazinderivat der Formel (2), in welcher R_1 , R_2 und R_3 die für Formel (1) angegebenen Bedeutun-10 gen haben- mit O-Methyl-mono-methoxycarbonyl-isoharnstoff oder S-Methyl-mono-methoxycarbonyl-isothioharnstoff umsetzt und die erhaltenen Guanidinderivate der Formel (4)

(4)

in welcher R_1 , R_2 und R_3 die für Formel (1) angegebenen Bedeutungen haben, mit Alkali behandelt,

d) ein 1,2,4-Oxdiazolderivat der Formel (5

$$\begin{array}{c}
N \longrightarrow C - NH - C - NH \longrightarrow R_3 \\
R_4 \longrightarrow C \longrightarrow N
\end{array}$$
(5)

in der R_1 , R_2 und R_3 die für in Formel (1) angegebenen Bedeutungen haben und R4 für Methyl oder Phenyl steht, mit Alkali zu einem 1,2,4-Triazolderivat der Formel (6) umsetzt,

35

.30

15

20

2910330

$$R^4 - CONH - C N - N - N - R_3$$

$$N = C R_3$$

$$OH$$
(6)

in der die Substituenten die für Formel (5) angegebenen Bedeutungen haben, besitzen, und diese Verbindung im sauren Medium verseift.

- Als Bedeutungen für die Substituenten R₁, R₂ und R₃ in den Formeln (1) bis (6) seien R₁, R₂ und R₃ beispielhaft genannt: Alkyl wie Methyl, Athyl, n- und i-Propyl, n-, iso- und tert. Butyl, vorzugsweise Methyl; Alkoxy wie Methoxy, Athoxy, n- und i-Propoxy sowie n-, iso- und tert. Butoxy, vorzugsweise Methoxy; und Halogen wie Fluor, Chlor, Brom und Jod, vorzugsweise Chlor.
 - 3. Arzneimittel, gekennzeichnet durch den Gehalt an oder bestehend aus der Verbindung nach Amspruch 1.
 - 4. Verwendung der Verbindung nach Anspruch 1 zur Behandlung von Entzündungen, rheumatischen Beschwerden oder der multiplen Sklerose.

1-Phenyl-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazolderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Arzneimittel

Es ist bekannt, daß man durch Umsetzen von Phenylhydrazin mit S-Methyl-mono-methoxycarbonyl-isothioharnstoff unter Abspaltung von Methylmercaptan und Methanol 1-Phenyl-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol erhält (K.Mohan, K. Bhrama-ramba und R.V.Venkataratnam, Chem.Ind. 1978, 125). Ferner ist bekannt, daß man das nämliche Produkt auch durch Verseifung von 1-Phenyl-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol oder 1-Phenyl-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol erhält, das seinerseits aus 5-Methyl-3-(N-phenyl-ureido)-1,2,4-oxdiazol bzw. 5-Phenyl-3-(N-phenyl-ureido)-1,2,4-oxdiazol durch Ringschluß im alkalischen Medium zugänglich ist (M.Ruccia und N.Vivona, J.chem.Soc. D 1970, 866).

Gegenstand der Erfindung sind 1-Phenyl-3-amino-5-hydroxy-15 1,2,4-triazolderivate der Formel (1)

$$H_2N-C = N - N - N - R_2$$

$$N = C$$

$$OH$$

$$R_3$$
(1)

20

in der R₁, R₂ und R₃ gleich oder verschieden sein können und Alkyl mit 1 - 4 C-Atomen, wobei im Falle der Substitution durch 2 Alkylgruppen in ortho-position zueinander die beiden Alkyle mit zusammen 4 C-Atomen einen Ring bilden können,

Alkoxy mit 1 - 4 C-Atomen, Halogen oder Trifluormethyl in der R_1 und/oder R_2 auch Wasserstoff und unabhängig davon R_3 auch gegebenenfalls substituiertes Phenoxy bedeuten.

Gegenstand der Erfindung ist auch ein Verfahren zur Berstellung der Verbindung der Formel (1), das dadurch gekennzeichnet ist, daß man ein

5 a) Phenylhydrazinderivat der Formel (2)

10

15

H₂N-NH-
$$R_2$$

in der R₁, R₂ und R₃ die für Formel (1) angegebenen Bedeutungen haben, mit S-Methyl-bis-methoxycarbonylisothioharnstoff umsetzt und das erhaltene 1,2,4-Triazolderivat der Formel (3)

- in der R₁, R₂ und R₃ die für Formel (1) angegebenen Bedeutungen haben, im alkalischen Medium verseift,
- b) ein Phenylhydrazinderivat der Formel (2), in der R₁,
 R₂ und R₃ die für Formel (1) angegebenen Bedeutungen
 haben, mit S-Methyl-mono-methoxycarbonyl-isothioharnstoff bei erhöhter Temperatur umsetzt,
- c) ein Phenylhydrazinderivat der Formel (2), in Welcher R₁, R₂ und R₃ die für Formel (1) angegebenen Bedeutungen haben- mit O-Methyl-mono-methoxycarbonyl-isoharnstoff oder S-Methyl-mono-methoxycarbonyl-isothicharnstoff umsetzt und die erhaltenen Guanidinderivate der Formel (4)

$$H_2N-C = N-NH-COOCH_3 R_3$$
 (4)

- 3 -6

in welcher \mathbf{R}_1 , \mathbf{R}_2 und \mathbf{R}_3 die für Formel (1) angegebenen Bedeutungen haben, mit Alkali behandelt,

d) ein 1,2,4-Oxdiazolderivat der Formel (5)

5

TQ

in der R_1 , R_2 und R_3 die für in Formel (1) angegebenen Bedeutungen haben und R_4 für Methyl oder Phenyl steht, mit Alkali zu einem 1,2,4-Triazolderivat der Formel (6) umsetzt,

15

$$R^4 - CONH - C = N - N - R_3$$

$$R^4 - CONH - C = N - N - R_3$$

$$R^4 - CONH - C = N - N - R_3$$

$$R^4 - CONH - C = N - N - N - R_3$$

$$R^4 - CONH - C = N - N - N - N - R_3$$

20

in der die Substituenten die für Formel (5) angegebenen Bedeutungen haben, besitzen, und diese Verbindung im sauren Medium verseift.

25

30

weise Chlor.

Als Bedeutungen für die Substituenten R₁, R₂ und R₃ in den Formeln (1) bis (6) seien R₁, R₂ und R₃ beispielhaft genannt: Alkyl wie Methyl, Äthyl, n- und i-Propyl, n-, iso- und tert. Butyl, vorzugsweise Methyl; Alkoxy wie Methoxy, Äthoxy, n- und i-Propoxy sowie n-, iso- und tert. Butoxy, vorzugsweise Methoxy; und Halogen wie Fluor, Chlor, Brom und Jod, vorzugs-

- x -

Die Phenoxygruppe kann ein- oder zweimal durch Halogen, vorzugsweise Chlor, oder Alkyl mit 1 - 4 C-Atomen, vorzugsweise Methyl, substituiert sein.

5 Zur Durchführung der Reaktion nach a) erhitzt man ein 1,2,4-Triazolderivat der Formel (3) in wäßrigem Alkali, wie Natron- oder Kalilauge, je nach Reaktivität des vorliegenden speziellen Derivates eine halbe bis zu fünf Stunden am Rückfluß und neutralisiert sodann mit einer 10 anorganischen oder organischen Säure, beispielsweise mit Salzsäure, Schwefelsäure, Essigsäure oder Milchsäure.

Als Triazolderivate der Formel (3) kommen hierfür infrage 1-(4-Methyl-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-

15 1,2,4-triazol

1-(3-Methyl-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-

1,2,4-triazol

1-(2-Methyl-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-

1,2,4-triazol

20 1-(3-Xthyl-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-

1,2,4-triazol

1-(3-Propyl-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-

1,2,4-triazol

1-(3-tert. Butyl-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-

25 1,2,4-triazol

1-(4-Chlor-pheny1)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-

1,2,4~triazol

1-(3-Chlor-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-

1,2,3-triazol

30 1-(2-Chlor-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-

1,2,4-triazol

1-(4-Brom-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-

1,2,4-triazol

1-(4-Jod-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-

35 1,2,4-triazol

1-(4-Fluor-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-

1,2,4-triazol

. **Q**.

```
1-(4-Methoxy-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-
    1,2,4-triazol
    1-(3-Methoxy-pheny1)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-
    1,2,4-triazol
   1-(2-Methoxy-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-
    1,2,4-trazol
   1-(4-Xthoxy-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-
    1,2,4-triazol
    1-(4-Propoxy-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-
10 1,2,4-triazol
    1-(4-Isopropoxy-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-
    1,2,4-triazol
    1-(4-n-Butoxy-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-
    1,2,4-triazol
15 1-(2,3-Dimethyl-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-
    1,2,4-triazol
    1-(2,4-Dimethyl-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-
    1,2,4-triazol
   1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-
20 1,2,4-triazol
    1-(2,6-Dimethyl-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-
   1,2,4-triazol
    1-(3,4-Dimethyl-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-
    1,2,4-triazol
   1-(3,5-Dimethyl-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-
    1,2,4-triazol
    1-(2,3-Dichlor-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-
    1,2,4-triazol
    1-(2,4-Dichlor-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-
30 1,2,4-triazol
    1-(2,5-Dichlor-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-
    1,2,4-triazol
    1-(2,6-Dichlor-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-
    1,2,4-triazol
  1-(3,4-Dichlor-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-
    1,2,4-triazol
    1-(3,5-Dichlor-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-
    1,2,4-triazol
```

030040/0041

```
1-(3-Trifluormethyl-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-
    bydroxy-1,2,4-triazol
    1-(3,5-Bis-trifluormethyl-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-
    5-hydroxy-1,2,4-triazol
5
    1-(2,3-Tetramethylen-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-
    hydroxy-1,2,4-triazol
    1-(3,4-Tetramethylen-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-
    hydroxy-1,2,4-triazol,
    welche gemäß dem Verfahren nach a) folgende 1,2,4-Triazol-
10 derivate der Formel (1) liefern:
    1-(4-Methyl-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
    1-(3-Methyl-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
    1-(2-Methyl-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
    1-(3-Xthyl-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
    1-(3-Propyl-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
    1-(3-tert.Butyl-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
    1-(4-Chlor-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
    1-(3-Chlor-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
20 1-(2-Chlor-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
    1-(4-Brom-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
    1-(4-Jod-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
    1-(4-Fluor-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
    1-(4-Methoxy-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
25 1-(3-Methoxy-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
    1-(2-Methoxy-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
    1-(4-Xthoxy-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
    1-(4-Propoxy-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
    1-(4-Isopropoxy-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
30 1-(4-n-Butoxy-pheny1)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
   1-(2,3-Dimethyl-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
   1-(2,4-Dimethyl-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
   1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
   1-(2,6-Dimethyl-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
35 1-(3,4-Dimethyl-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
   1-(3,5-Dimethyl-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
```

1-(2,3-Dichlor-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol

1-(2,4-Dichlor-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
1-(2,5-Dichlor-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
1-(2,6-Dichlor-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
1-(3,4-Dichlor-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
5 1-(3,5-Dichlor-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
1-(3-Trifluormethyl-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
1-(3,5-Bis-trifluormethyl-phenyl)-3-amino-5-hydroxy1,2,4-triazol
1-(2,3-Tetramethylen-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,410 hydroxy
1-(3,4-Tetramethylen-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4triazol.

Zur Durchführung der Reaktion nach b) erhitzt man ein

15 Phenylhydrazin-Derivat der Formel (2) in einem hochsiedenden alkoholischen Lösungsmittel wie Methylglykol mit
S-Methyl-mono-methoxycarbonyl-isothloharnstoff zweckmäßig in
Gegenwart katalytischer Mengen einer starken organischen
Säure wie p-Toluol-sulfonsäure, mehrere Stunden (je nach

20 Reaktivität des eingesetzten Phenylhydrazinderivates)
auf eine erhöhte Temperatur zwischen 60 und 140°C, vorzugsweise bis zum Sieden des eingesetzten Lösungsmittels.
Die Isolierung der Reaktionsprodukte der Formel (1) geschieht vornehmlich durch Eindampfen des Reaktionsgemisches,

25 vorzugsweise unter vermindertem Druck, und Verrühren des
Rückstandes mit einem geeigneten Lösungsmittel, vorzugsweise einem Alkohol, insbesondere Methanol, und Absaugen
des ausgefallenen Kristallisats.

30 Die hierfür infrage kommenden Phenylhydrazinderivate der Formel (2) sind die nämlichen, wie sie für das Verfahren nach a) beschrieben wurden. Ebenso entsprechen die erhaltenen Reaktionsprodukte denjenigen, wie sie nach Verfahren a) erhalten werden.

Zur Durchführung der Reaktion nach c) verfährt man analog dem Verfahren a), indem man ein Guanidinderivat der Formel 4) mit wäßrig-alkoholischem Alkali behandelt. Hierzu eignen sich Mischungen von wäßrigen Lösungen anorganischer und starker organischer Basen, wie Natrium- oder Kaliumhydroxid und alkoholischen Lösungsmitteln, wie Methanol, Äthanol oder Propanol.

5

Als geeignete Ausgangsmaterialien seien folgende Guanidin-10 derivate der Formel (4) genannt

```
N-(4-Methyl-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-guanidin
    N-(3-Methyl-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-guanidin
    N-(2-Methyl-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-quanidin
15 N-(3-Athyl-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-quanidin
    N-(3-Propyl-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-quanidin
    N-(3-tert.Butyl-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-quanidin
    N-(4-Chlor-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-quanidin
    N-(3-Chlor-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-quanidin
20 N-(2-Chlor-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-guanidin
    N-(4-Brom-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl)-quanidin
    N-(4-Jod-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl)-guanidin
    N-(4-Fluor-phenylamino)-N'methoxycarbonyl)-guanidin
   N-(4-Methoxy-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-quanidin
25 N-(3-Methoxy-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-guanidin
   N-(2-Methoxy-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-quanidin
    N-(4-Xthoxy-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-guanidin
   N-(4-Propoxy-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-guanidin
   N-(4-Isopropoxy-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-quanidin
30 N-(4-n-Butoxy-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-guanidin
   N-(2,3-Dimethyl-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-guanidin
   N-(2,4-Dimethyl-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-guanidin
   N-(2,5-Dimethyl-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-quanidin
   N-(2,6-Dimethyl-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-quantdin
35 N-(3,4-Dimethyl-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-quanidin
   N-(3,5-Dimethyl-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-guanidin
   N-(2,3-Dichlor-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-guanidin
```

N-(2,4-Dichlor-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-guanidin
N-(2,5-Dichlor-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-guanidin
N-(2,6-Dichlor-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-guanidin
N-(3,4-Dichlor-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-guanidin
N-(3,5-Dichlor-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-guanidin
N-(3-Trifluormethyl-phenylamino)-N'methoxycarbonyl-guanidin
N-(3,5-Bis-trifluormethyl-phenylamino)-N'-methoxycarbonylguanidin
N-(2,3-Tetramethylen-phenylamino)-N'-methoxycarbonylguanidin
N-(3,4-Tetramethylen-phenylamino)-N'-methoxycarbonylguanidin.

Zur Durchführung der Reaktion nach d) wird ein 1-Phenyl3-acylamino-5-hydroxy-1,2,4-triazol-derivat der Formel (6)
mit einem verseifenden Agens vorzugsweise einer starken
anorganischen Säure wie Salzsäure, am Rückfluß erhitzt.
Die Reaktionsdauer richtet sich nach der Reaktivität der
eingesetzten Ausgangsmaterialien und kann zwischen einer
und zehn Stunden liegen. Die Isolierung erfolgt durch Neutralisieren des Reaktionsgemisches, vorzugsweise mit einer
anorganischen Base wie Natron- oder Kalilauge.

Für das Verfahren d) geeignete 1,2,4-Triazol-derivate sind insbesondere

```
1-(4-Methyl-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
1-(3-Methyl-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
1-(2-Methyl-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
30 1-(3-Xthylen-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
1-(3-propyl-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
1-(3-tert.Butyl-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
1-(4-Chlor-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
35 1-(3-Chlor-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
1-(2-Chlor-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
1-(4-Brom-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
```

```
1-(4-Jod-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
     1-(4-Fluor-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
     1-(4-Methoxy-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
     1-(3-Methoxy-pheny1)-3-acetamide-5-hydroxy-1,2,4-triazol
5
     1-(2-Methoxy-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
   . 1-(4-Athoxy-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
     1-(4-Propoxy-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
     1-(4-Isopropoxy-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-tria-
     zol
10
     1-(4-n-Butoxy-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
     1-(2,3-Dimethyl-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-
     triazol
     1-(2,4-Dimethyl-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-
15
     1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-
     triazol
     1-(2,6-Dimethyl-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-
     1-(3,4-Dimethyl-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-
20
     triazol
     1-(3,5-Dimethyl-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-
     triazol
     1-(2,3-Dichlor-pheny1)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-
     triazol
25
     1-(2,4-Dichlor-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-
     triazol
     1-(2,5-Dichlor-pheny1)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-
     triazol
     1-(2,6-Dichlor-pheny)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
30 1-(3,4-Dichlor-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-
     triazol
     1-(3,5-Dichlor-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-
    triazol
     1-(Trifluormethyl-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-
35
    triazol
     1-(3,5-Bis-trifluormethyl-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy
     1,2,4-triazol
```

```
1-(2,3-Tetramethylen-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-
     triazol
     1-(3,4-Tetramethylen-phenyl)-3-acetamido-5-hydroxy-1,2,4-
     triazol
     1-(4-Methyl-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
5
     1-(3-Methyl-pheryl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
     1-(2-Methyl-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
     1-(3-Kthyl-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol·
     1-(3-Propyl-phenyl)-3-benzamid-5-hydroxy-1,2,4-triazol
     1-(3-tert.Butyl-phenyl)-3-banzamido-5-hydroxy-1,2,4-
10
     triazol
     1-(4-Chlor-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
     1-(3-Chlor-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
     1-(2-Chlor-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
     1-(4-Brom-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
15
     1-(4-Jod-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
     1-(4-Fluor-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
     1-(4-Methoxy-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
     1-(3-Methoxy-pheny1)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
     1-(2-Methoxy-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
20
     1-(4-Athoxy-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
     1-(4-Propoxy-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
     1-(4-Isopropoxy-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-tria-
     zo1
     1-(4-n-Butoxy-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-tria-
25
     1-(2,3-Dimethyl-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-
     triazol
     1-(2,4-Dimethyl-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-
30
     1-(2,5-Dimethyl-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-
     1-(2,6-Dimethyl-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-
     triazol
     1-(3,4-Dimethyl-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-
     1-(3,5-Dimethyl-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-
35
     triazol
     1-(2,3-Dichlor-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
```

1-(2,4-Dichlor-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
1-(2,5-Dichlor-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
1-(2,6-Dichlor-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
1-(3,4-Dichlor-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol

1-(3,5-Dichlor-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol 1-(3-Trifluormethyl-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4triazol

1-(3,5-Bis-trifluormethyl-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol

10 1-(2,3-Tetramethylen-phenyl)-3-benzamido-5-hydroxy-1,2,4-triazol
1-(3,4-Tetramethylen-phenyl)-3-benzamidq-5-hydroxy-1,2,4-triazol.

Die als Zwischenprodukte benötigten 1,2,4-Triazolderivate der Formel (3) stellt man durch Umsetzen von Phenylhydrazinderivaten der Formel (2), in denen R und n die für Formel (1) angegebene Bedeutung haben, mit S-Methyl-bismethoxycarbonyl-isothioharnstoff in Lösungsmitteln wie niedrigen Alkoholen oder Estern organischer Säuren dar, wie beispielsweise Methanol oder Essigester. Die Isolierung geschieht durch Absaugen des bereits in der Ritze ausfallenden Rohproduktes, das durch Umfällen mit verdünnter Lauge und einer Säure, wie beispielsweise Essigsäure, gegebenenfalls unter Zusatz eines Absorptionsmittels wie Aktivkohle gereinigt wird und erforderlichenfalls aus einem Lösungsmittel wie Methylglykol umkristallisiert wird.

Die Guanidinderivate der Formel (4), in denen R und n

die für Formel (1) angegebenen Bedeutungen haben werden
erhalten, indem man Phenylhydrazinderivate der Formel (2)
mit S-Methyl-mono-methoxycarbonyl-isothioharnstoff in
einem niedrig siedenden Alkohol wie Methanol umsetzt oder
aber die Umsetzung mit O-Methyl-mono-methoxycarbonyl-isoharnstoff vornimmt, wobei eine katalytische Menge einer
starken vorzugsweise organischen Säure zugesetzt werden
muß; genannt sei hier die p-Toluol-sulfonsäure. Das

Reaktionsprodukt scheidet sich bereits in der Hitze ab und ist nach dem Absaugen des erkaltenen Reaktionsgemisches für die weitere Verarbeitung genügend rein.

Die Guanidinderivate der Formel (4) brauchen zur Darstellung der Verfahrensprodukte nicht isoliert zu werden.
Man kann die Reaktion auch so führen, daß man aus den
Phenylhydrazinderivaten der Formel (2) zuerst im sauren
Medium die Guanidinderivate der Formel (4) entstehen
läßt und zum Reaktionsgemisch alsdann Alkali im Überschuß fügt, wobei sich die Verfahrensprodukte der Formel
(1) bilden.

Die 3-Acylaminotriazolderivate der Formel (6) erhält man durch Umsetzung von 1,2,4-Oxdiazolderivaten der Formel (5) mit wäßrig alkoholischen Alkalien wie einer Lösung von Kaliumhydroxid in einem Gemisch aus Äthanol und Wasser bei erhöhter Temperatur.

Die 1,2,4-Oxdiazolderivate der Formel (5) schließlich entstehen durch Reaktion von 5-Methyl- oder 5-Phenyl-3-amino-1,2,4-oxdiazol mit im Ring entsprechend substituierten Phenylisocyanaten.

Die Verfahrensprodukte sind wertvolle Pharmazeutica mit ausgeprägten antiinflammatorischen und diuretischen, sowie auch analgetischen und fiebersenkenden Eigenschaften.

Beispiel 1

Man erhitzt 70 g 1-(3-Methyl-phenyl)-3-methoxycarbonyl-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol in 700 ml 2 n Natronlauge eine halbe Stunde am Rückfluß. Anschließend wird mit Bisessig neutralisiert, der Niederschlag abgesaugt, mit Wasser gewaschen und unter vermindertem Druck getrocknet. Man erhält 1-(3-Methyl-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol in einer Ausbeute von 48 g mit F.P. 212°C.

Zur Darstellung des als Ausgangsmaterial benötigten
10 1-(3-Methyl-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy1,2,4-triazols werden 32 g 3-Methyl-phenylhydrazin in 150
ml Methanol mit 53,2 g S-Methyl-bis methoxycarbonyl-isothioharnstoff 3 Stunden am Rückfluß erhitzt. Man läßt
erkalten und saugt nach Stehen über Nachtdas ausgefallene
15 1-(3-Methyl-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy1,2,4-triazol ab. Zur Reinigung wird es in 11 n Natronlauge kalt verrührt, Kohle dazugefügt und über einen
beschichteten Filter filtriert. Das Filtrat wird
mit Essigsäure angesäuert und der Niederschlag nach zwi20 schenzeitlichem Erhitzen und Wiederabkühlen abgesaugt.
Durch Umkristallisieren aus Methylglykol erhält man das
Ausgangsmaterial in reiner Form, Ausbeute 53 g, F.P. 197°C.

Nach analoger Arbeitsweise werden dargestellt

25

- a) aus 1-(4-Methyl-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-1,2,4-triazol vom F.P.243°C
 - das 1-(4-Methyl-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol vom F.P. 248°C
- 30 b) aus 1-(4-Chlor-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-1,2,4-triazol vom F.P. 260°C
 - das 1-(4-Chlor-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol vom F.P. 270°C
- c) aus 1-(3-Chlor-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-35 1,2,4-triazol vom F.P. 230°C

- das 1-(3-Chlor-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol
 vom F.P.238°C
- d) aus 1-(3,5-Dichior-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5hydroxy-1,2,4-triazol vom F.P. 253°C
- das 1-(3,5-Dichlor-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4triazol vom F.P. 275°C
 - e) aus 1-(3,5-Dimethyl-phenyl)-3-carbomethoxyamino-5hydroxy-1,2,4-triazol vom F.P. 275°C
 - das 1-(3,5-Dimethyl-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol vom F.P. 257°C
 - f) aus 1-(4-Methoxy-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5hydroxy-1,2,4-triazol vom P.P. 225°C

10

- das 1-(4-Methoxy-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazolyom F.P. 230°C
- 15 g) aus 1-(3-Methoxy-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5hydroxy-1,2,4-triazol vom F.P. 225°C
 - das 1-(3-Methoxy-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol vom F.P. 217°C
- h) aus 1-(3-Trifluormethyl-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-20 5-hydroxy-1,2,4-triazol vom F.P. 243°C
 - das 1-(3-Trifluormethyl-pheny)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol vom F.P. 229°C
 - i) aus 1-(4-Phenoxy-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-1,2,4-triazol vom F.P. 200°C
- 25 das 1-(4-Phenoxy-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol vom F.P. 203°C
 - j) aus 1-(3-Methoxy-4-chlor-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-1,2,4-triazol vom F.P. 260°C
 - das 1-(3-Methoxy-4-chlor-phenyl)-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol vom F.P. 268°C
 - k) aus 1-(3-Chlor-5-methyl-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-1,2,4-triazol vom F.P. 254°C
 - das 1-(3-Chlor-5-methyl-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol vom F.P. 253°C
- 35 1) aus 1-(3-Methyl-4-phenoxy-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-1,2,4-triazol vom F.P. 218°C
 - das 1-(3-Methyl-4-phenoxy-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-

1,2,4-triazol vom F.P. 200°C

- m) aus 1-(2,3-Tetramethylen-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-1,2,4-triazol vom F.P. 191°C
 - das 1-(2,3-Tetramethylen-phenyl)-3-amino-5-hydroxy1,2,4-triazol vom F.P. 215°C
- n) aus 1-(3,4-Tetramethylen-phenyl)-3-methoxycarbonylamino-5-hydroxy-1,2,4-triazol vom F.P. 248°C
 - das 1-(3,4-Tetramethylen-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol vom F.P. 251°C.

Beispiel 2

5

10

Man erhitzt 12,2 g 3-Methyl-phenylhydrazin in 25 ml Methylglykol mit 14,8 g S-Methyl-mono-methoxycarbonyl-isothio15 harnstoff in Gegenwart von 100 mg p-Toluol-sulfonsäure 4
Stunden am Rückfluß. Man engt die Lösung/s. vorstehende
Seiten/ein und verrührt den Rückstand mit 100 ml Methanol.
Nach einer Stunde saugt man den gekühlten Kristallbrei ab
und wäscht ihn zweimal mit Methanol. Ausbeute 7 g F.P.
20 212°C. Das Reaktionsprodukt ist identisch mit dem nach
Beispiel 1 gewonnenen 1-(3-Methyl-phenyll-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol.

Beispiel 3

Man erhitzt ein Gemisch aus 10 g N-(3-Methyl-phenylamino)N'-methoxycarbonyl-guanidin, 25 ml Methanol und 50 ml 2 n
Natronlauge 10 Minuten am Rückfluß und neutralisiert die
Lösung mit 60 ml 2 n Essigsäure, wobei ein Brei von 1-(330 Methyl-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol ausfällt.
Es wird abgesaugt und mit Wasser gewaschen. Ausbeute 8,5 g
mit einem F.P. von 212°C. Das Reaktionsprodukt ist identisch mit dem nach Beispiel 1 erhaltenen.

35

Zur Darstellung des als Ausgangsmaterial benötigten
N-(3-Methyl-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-guanidin
werden 12,1 g 3-Methyl-phenylhydrazin in 25 ml Methanol
mit 15,5 g 0-Methyl-mono-methoxycarbonyl-isoharnstoff
und 50 mg p-Toluol-sulfonsäure 6 Stunden am Rückfluß erhitzt, wobei sich nach einer halben Stunde das Reaktionsprodukt abzuscheiden beginnt.
Es wird am nächsten Tag abgesaugt und mit Methanol gewaschen. Nach dem Trocknen auf dem Dampfbad Ausbeute
10 10,2 g, F.P. 198°C.

An Stelle von O-Methyl-mono-methoxycarbonyl-isoharnstoff kann man auch S-Methyl-mono-methoxycarbonyl-isothioharn-stoff verwenden, wenn man bei der Reaktion mit 3-Methyl-phenylhydrazin nicht, wie in Beispiel 2 beschrieben, Methyl-glykol, sondern Methanol verwendet. Nach einstündigem Kochen und analoger Aufarbeitung erhält man 8,2 g N-(3-Methyl-phenylamino)-N'-methoxycarbonyl-guanidin vom F.P. 198°C.

20

O-Methyl-mono-methoxycarbonyl-isoharnstoff seinerseits wird erhalten, wenn man ein Gemisch aus 246 g O-Methyl-isoharnstoffsulfat und 325 ml Wasser bei 10° nacheinander mit 198,5 g Chlorameisensäuremethylester und dann 680 g 25%iger Natronlauge unter Rühren versetzt. Am nächsten Tag wird das Reaktionsgemisch dreimal mit je 500 ml Essigester ausgeschüttelt und die Extrakte nach dem Trocknen mit Natriumsulfat eingedampft.

30 Man erhält 139 g O-Methyl-mono-methoxycarbonyl-isoharnstoff vom F.P. 42°C.

Beispiel 4

Man erhitzt ein Gemisch aus 12,2 g 3-Methyl-phenylhydrazin in 25 ml Methanol mit 13,5 g O-Methyl-methoxycarbonyl-isoharnstoff und 6 ml Eisessig eine halbe Stunde am Rückfluß. Zu dem entstandenen Brei fügt man 50 ml Wasser und 15 ml konz.Natronlauge und erhitzt weitere 20 Minuten am Rückfluß, wobei eine rötliche Lösung entsteht. Diese wird noch heiß mit Eisessig neutralisiert, wobei sich das 1(3-Methyl-phenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol abscheidet. Nach Stehen bei Zimmertemperatur saugt man es ab und wäscht mit Wasser neutral. Nach dem Trocknen auf dem Dampfbad erhält man 15,4 g reines Reaktionsprodukt vom F.P. 212°C, das identisch mit dem nach Beispiel 1 gewonnenen Verfahrensprodukt ist.

15 Beispiel 5

Man erhitzt ein Gemisch aus 7 g 1-(3-Methyl-phenyl)-3acetylamino-5-hydroxy-1,2,4-triazol in 70 ml 2 n Salzsäure 6 Stunden am Rückfluß, neutralisiert anschließend
20 mit Natronlauge und saugt das ausgefallene 1-(3-Methylphenyl)-3-amino-5-hydroxy-1,2,4-triazol ab, das nach dem Waschen
mit Wasser und Trocknen auf dem Dampfbad identisch mit
dem nach Beispiel 1 gewonnenen Verfahrensprodukt ist.

Das als Ausgangsmaterial benötigte 1-(3-Methyl-phenyl)3-acetylamino-5-hydroxy-1,2,4-triazol wird erhalten,
indem man 10,3 g 5-Methyl-3-(N-(3-methyl-phenyl)-ureido)1,2,4-oxadiazol mit 4,0 gKOH in einem Gemisch aus 240 ml
Äthanol und 60 ml Wasser 1,5 Stunden lang am Rückfluß
30 erhitzt und das Reaktionsprodukt nach dem Erkalten durch
Absaugen isoliert.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.